日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2003年 7月15日

REC'D 0 2 SEP 2004

WIPO

PCT

出 願 番 芳 Application Number:

人

特願2003-274988

[ST. 10/C]:

[JP2003-274988]

出 願
Applicant(s):

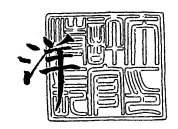
小野薬品工業株式会社

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2004年 8月 4日







【書類名】 特許願 【整理番号】 BAJP-18

【あて先】 特許庁長官 殿 【国際特許分類】 A61K 31/19 C07C 53/128

【発明者】

【住所又は居所】 大阪府三島郡島本町桜井三丁目1番1号 小野薬品工業株式会社

【氏名】 今若治夫

【発明者】

【住所又は居所】 福井県坂井郡三国町山岸テクノポート一丁目5番2号 小野薬品

工業株式会社

【氏名】 長谷川 知之

【発明者】

【住所又は居所】 福井県坂井郡三国町山岸テクノポート一丁目5番2号 小野薬品

工業株式会社

【氏名】 作山 茂

【発明者】

【住所又は居所】 福井県坂井郡三国町山岸テクノポート一丁目5番2号 小野薬品

工業株式会社

【氏名】

川中 康史

【発明者】

【住所又は居所】 大阪府三島郡島本町桜井三丁目1番1号 小野薬品工業株式会社

【氏名】 秋山 努

【発明者】

【住所又は居所】 大阪府三島郡島本町桜井三丁目1番1号 小野薬品工業株式会社

【氏名】 星川 雅充

【発明者】

【住所又は居所】 大阪府三島郡島本町桜井三丁目1番1号 小野薬品工業株式会社

【氏名】 松田 彩子

【特許出願人】

【識別番号】 000185983

【住所又は居所】 大阪府大阪市中央区道修町二丁目1番5号

【氏名又は名称】 小野薬品工業株式会社

【代表者】 松本 公一郎

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 029595 【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 特許請求の範囲 1

 【物件名】
 明細書 1

 【物件名】
 要約書 1



【請求項1】

一般式(I)

【化1】

HO
$$CH_3$$
 CH_3 (I)

(式中、 R^1 は保護されてもよい水酸基またはオキソ基を表わし、nは1から3の整数を表わす。ただし、複数の R^1 は末端炭素原子以外の同一の炭素原子に対して結合しない。)で表される化合物またはその塩。

【請求項2】

請求項1記載の化合物を含有してなる神経変性疾患治療および/または予防剤。

【請求項3】

脳機能改善剤である請求項2記載の剤。

【請求項4】

アストロサイト機能改善剤である請求項2記載の剤。

【請求項5】

S100β発現抑制剤である請求項2記載の剤。

【請求項6】

神経変性疾患が、脳血管障害である請求項2記載の剤。

【請求項7】

脳血管障害が、脳梗塞または脳梗塞後の神経機能障害である請求項6記載の剤。

【請求項8】

神経変性疾患が、パーキンソン病またはパーキンソン症候群である請求項2記載の剤。

【請求項9】

血栓溶解剤との組合せからなる請求項2記載の剤。

【請求項10】

血栓溶解剤が、組織性プラスミノーゲン活性化因子またはワーファリンである請求項9記載の剤。

【請求項11】

請求項1記載の化合物のプロドラッグ。

【請求項12】

請求項1記載の化合物を哺乳動物に投与することからなる神経変性疾患の治療および/または予防方法。

【讀求項13】

神経変性疾患治療および/または予防剤の製造のための請求項1記載の化合物の使用。

【杏類名】明細書

【発明の名称】 2-プロピルオクタン酸誘導体およびその用途

【技術分野】

[0001]

本発明は、医薬品として有用な2-プロピルオクタン酸誘導体およびそれらの用途に関する。

【背景技術】

[0002]

アストロサイト機能改善作用を有する化合物として挙げられる(2R) -2-プロピルオクタン酸は、当該作用に起因する脳梗塞などに対する神経変性疾患治療剤および/または予防剤となり得ることが報告されている(特許文献 <math>1 参照)。さらに、当該化合物がパーキンソン病またはパーキンソン症候群の治療剤および/または予防剤として有用であることが報告されている(特許文献 2 参照)。また、当該化合物は、細胞内S 1 0 0 β 含量の減少作用を持ち、異常活性化アストロサイトの機能を改善することで、上記した脳神経疾患の治療または予防薬となる得る可能性が報告されている(非特許文献 1 参照)。さらに(2S) -2-プロピニルへプタン酸について、神経栄養因子であることの報告がある(特許文献 <math>3 参照)。

[0003]

【特許文献1】欧州特許出願公開第0632008号明細書。

[0004]

【特許文献2】欧州特許出願公開第1174131号明細審。

[0005]

【特許文献3】米国特許第5672746号明細會。

[0006]

【非特許文献1】 Tateishi. N、外8名、ジャーナル・オブ・セレブラル・プラッド・フロウ・メトボリズム (Journal of cerebral blood flow & metabolism)、2002年、第22巻、p. 723-734。

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0007]

神経変性疾患の治療および/または予防剤は医薬品として有用であり、有効性に優れかつ安全な新規アストロサイト機能改善薬の開発が切望されている。

【課題を解決するための手段】

[0008]

本発明者らは、アストロサイト機能改善作用を有する新規化合物を見出すべく、鋭意研究した結果、一般式(I)で示される化合物が、この目的にかなうことを見出し、本発明を完成した。

[0009]

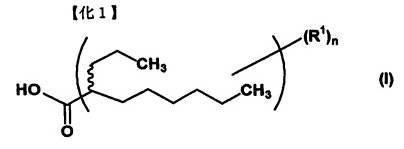
本発明化合物は、当該作用に起因する脳梗塞若しくは脳梗塞後の神経機能障害またはパーキンソン病若しくはパーキンソン症候群等の神経変性疾患治療および/または予防剤として有用である。

[0010]

すなわち、本発明は、

1. 一般式(I)

[0011]



[0012]

(式中、 R^1 は保護されてもよい水酸基またはオキソ基を表わし、nは1から3の整数を表わす。ただし、複数の R^1 は末端炭素原子以外の同一の炭素原子に対して結合しない。)で表される化合物またはその塩、

- 2. 前項1記載の化合物を含有してなる神経変性疾患治療および/または予防剤、
- 3. 脳機能改善剤である前項2記載の剤、
- 4. アストロサイト機能改善剤である前項2記載の剤、
- 5. S100β発現抑制剤である前項2記載の剤、
- 6. 神経変性疾患が、脳血管障害である前項2記載の剤、
- 7. 脳血管障害が、脳梗塞または脳梗塞後の神経機能障害である前項6記載の剤、
- 8. 神経変性疾患が、パーキンソン病またはパーキンソン症候群である前項2記載の剤、
- 9. 血栓溶解剤との組合せからなる前項2記載の剤、
- 10.血栓溶解剤が、組織性プラスミノーゲン活性化因子またはワーファリンである前項9記載の剤、
- 11. 前項1記載の化合物のプロドラッグ、
- 12. 前項1記載の化合物を哺乳動物に投与することからなる神経変性疾患の治療および /または予防方法、
- 13. 神経変性疾患治療および/または予防剤の製造のための前項1記載の化合物の使用に関する。

[0013]

本発明において、アストロサイト機能改善剤とは、アストロサイトが、何らかの理由により、活性化され、それが放出する因子により神経細胞が傷害を受けることにより生じる疾患の治療に有効な薬剤である。この薬剤は、アストロサイトの活性化を抑制するだけでなく、活性化されたアストロサイトを正常なアストロサイトに戻す作用も有している。

[0014]

本発明において、保護されていてもよい水酸基としては、例えば、脱離能を有する保護基で保護された水酸基等が挙げられる。該脱離能を有する保護基としては、例えば、トリチル基、メトキシメチル(MOM)基、1-xトキシエチル(EE)基、メトキシエトキシメチル(MEM)基、2-テトラヒドロピラニル(THP)基、トリメチルシリル(TMS)基、トリエチルシリル(TES)基、t-ブチルジメチルシリル(TBDMS)基、t-ブチルジフェニルシリル(TBDPS)基、アセチル(Ac)基、ピバロイル基、ベンゾイル基、ベンジル(Bn)基、p-メトキシベンジル基、アリルオキシカルボニル(Alloc)基、2, 2-トリクロロエトキシカルボニル(Troc)基が挙げられる。

[0015]

具体的に、一般式(I)に表される好ましい化合物としては、例えば、(2S) -7-4+1-2-1 に表される好ましい化合物としては、例えば、(2S) -7-1 にません -2-1 に表される好ましい化合物としては、例えば、(2S) -1 によい -1 によい -1 にません -1 によい -1

[0016]

本発明においては、特に断わらない限り、当業者にとって明らかなように記号、

[0017]

【化2】

....

【0018】 は紙面の向こう側(すなわちα-配置)に結合していることを表わし、 【0019】 【化3】

【0020】 は紙面の手前側(すなわち β -配置)に結合していることを表わし、 【0021】 【104】

【0022】 は α 一配置、 β 一配置またはそれらの混合物であることを表わし、 【0023】 【10023】

【0024】 は、 α 一配置と β 一配置の混合物であることを表わす。 【0025】

一般式 (I) で示される化合物の塩には薬理学的に許容されるものすべてが含まれる。 薬理学的に許容される塩は毒性のない、水溶性のものが好ましい。適当な塩として、例え ば、アルカリ金属(カリウム、ナトリウム、リチウム等)の塩、アルカリ土類金属(カル シウム、マグネシウム等)の塩、アンモニウム塩(テトラメチルアンモニウム塩、テトラ プチルアンモニウム塩等)、有機アミン(トリエチルアミン、メチルアミン、ジメチルア ミン、シクロペンチルアミン、ペンジルアミン、フェネチルアミン、ピペリジン、モノエ タノールアミン、ジエタノールアミン、トリス(ヒドロキシメチル)メチルアミン、リジ ン、アルギニン、NーメチルーDーグルカミン等)の塩、酸付加物塩[無機酸塩(塩酸塩 、臭化水素酸塩、ヨウ化水素酸塩、硫酸塩、リン酸塩、硝酸塩等)、有機酸塩(酢酸塩、 トリフルオロ酢酸塩、乳酸塩、酒石酸塩、シュウ酸塩、フマル酸塩、マレイン酸塩、安息 香酸塩、クエン酸塩、メタンスルホン酸塩、エタンスルホン酸塩、ベンゼンスルホン酸塩 、トルエンスルホン酸塩、イセチオン酸塩、グルクロン酸塩、グルコン酸塩等)等]が挙 げられる。本発明化合物の塩には、溶媒和物、または上記本発明化合物のアルカリ(土類) 金属塩、アンモニウム塩、有機アミン塩、酸付加物塩の溶媒和物も含まれる。溶媒和物 は非毒性かつ水溶性であることが好ましい。適当な溶媒和物としては、例えば水、アルコ ール系溶媒(エタノール等)等の溶媒和物が挙げられる。本発明化合物は、公知の方法で 薬理学的に許容される塩に変換される。さらに塩には、四級アンモニウム塩も含まれる。

[0026]

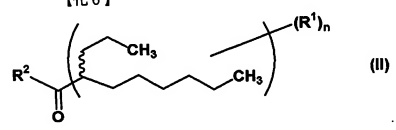
一般式 (I) の水酸基がアセチル化、パルミトイル化、プロパノイル化、ピバロイル化、サクシニル化、フマリル化、アラニル化、ジメチルアミノメチルカルボニル化された化合物など);一般式 (I) がカルボキシ基を有する場合該カルボキシ基がエステル化、アミド化された化合物 (例、一般式 (I) のカルボキシ基がエチルエステル化、フェニルエステル化、カルボキシメチルエステル化、ジメチルアミノメチルエステル化、ピバロイルオキシメチルエステル化、エトキシカルボニルオキシエチルエステル化、フタリジルエステル化、(5-メチル-2-オキソー1,3-ジオキソレン-4-イル)メチルエステル化、シクロヘキシルオキシカルボニルエチルエステル化、メチルアミド化された化合物など);等が挙げられる。これらの化合物は自体公知の方法によって製造することができる。また、一般式 (I) のプロドラッグは水和物および非水和物のいずれであってもよい。「本発明化合物の製造方法」

一般式 (I) で示される化合物は、自体公知の方法、例えば、以下に示す方法、これらに準ずる方法または実施例に示す方法によって製造することができる。なお、以下の各製造方法において、原料化合物は塩として用いてもよい。このような塩としては、前配した一般式 (I) の塩として記載したものが用いられる。

[0027]

一般式(I)で示される化合物は、一般式(II)

【0028】



[0029]

[式中、 R^2 は、 $C1\sim8$ アルコキシ基(例えば、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ヘキシルオキシ、オクチルオキシ、t ープチルオキシ基等)、一般式(II-1)

【0030】 【化7】

[0031]

(基中、 R^3 は、イソプロピルまたはベンジル基を表わし、*は不斉炭素原子を表わす。)、または式(II-2)

[0032]

【化8】

[0033]



を表わし、その他の記号は前記と同じ意味を扱わす。] で示される化合物を加水分解反応に付し、さらに、所望により水酸基の脱保護反応に付す ことにより製造することができる。

[0034]

この加水分解反応は公知であり、例えば、R³がC1~8アルコキシ基の場合は、アル カリ加水分解、酸性条件下における加水分解等が用いられる。アルカリ加水分解は、例え ば、有機溶媒(例えば、メタノール、テトラヒドロフラン、ジオキサン等)中、アルカリ 金属の水酸化物(例えば、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム等)、ア ルカリ土類金属の水酸化物(例えば、水酸化バリウム、水酸化カルシウム等)または炭酸 塩(例えば、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等)あるいはその水溶液もしくはこれらの混 合物を用いて、0~40℃の温度等で行なわれる。酸条件下での加水分解は、例えば、有 機溶媒(例えば、メタノール、テトラヒドロフラン、ジオキサン等)中、有機酸(例えば 、酢酸、トリフルオロ酢酸、メタンスルホン酸、pートシル酸等)、または無機酸(例え ば、塩酸、硫酸等)もしくはこれらの混合物(例えば、奥化水素/酢酸等)あるいはその 水溶液もしくはこれらの混合物を用いて、0~100℃の温度で行なわれる。例えば、R 3 が一般式 (II-1) の場合は、例えば、有機溶媒(例えば、テトラヒドロフラン、エチレ ングリコールジメチルエーテル等)中、過酸(例えば、過酸化水素、 t ープチルヒドロペ ルオキシドまたはそれらの水溶液等)存在下または非存在下、水酸化テトラアルキルアン モニウム (例えば、水酸化ベンジルトリメチルアンモニウム、水酸化テトラエチルアンモ ニウム、水酸化テトライソプロピルアンモニウム、水酸化テトラブチルアンモニウム、水 酸化テトラオクチルアンモニウムまたはそれらの水溶液等)を用いて、−20~40℃で 反応させることにより行われる。例えば、 R^3 が一般式 (II-2) の場合は、(i) 水酸化 アルカリ金属を用いる方法または(ii)水酸化テトラアルキルアンモニウムを用いる方法等 によって行われる。 (i) 水酸化アルカリ金属を用いる方法は公知であり (Tetrahedron, 43, 1969 (1987)およびHelv. Chim. Acta., 72, 1337 (1989)参照)、例えば、水と混和 する溶媒(例えば、テトラヒドロフラン、ジオキサンまたはそれらの水との混合溶媒等) 中、過酸(例えば、過酸化水素、tープチルヒドロペルオキシドまたはそれらの水溶液等)存在下または非存在下、水酸化アルカリ金属(例えば、水酸化リチウム、水酸化ナトリ ウム、水酸化カリウムまたはその水溶液等)を用いて、0℃~40℃の温度で行なわれる 。(ii)水酸化テトラアルキルアンモニウムを用いる方法は公知であり、(国際公開第99 /158513号パンフレット参照)、例えば、水と混和する溶媒(例えば、テトラヒド ロフラン、ジメトキシエタン、tープタノール、ジオキサンまたはそれらの水との混合溶 媒等)中、過酸(例えば、過酸化水素、tーブチルヒドロペルオキシドまたはそれらの水 溶液等) 存在下または非存在下、水酸化テトラアルキルアンモニウム (例えば、水酸化テ トラブチルアンモニウム、水酸化テトラオクチルアンモニウム、水酸化テトラデシルアン モニウムまたはその水溶液等)を用いて、−20℃~40℃の温度で行なわれる。ただし 、化合物中に二重結合または三重結合を有する場合、過酸による二重結合または三重結合 の酸化防止のために、過剰量の二重結合を有する化合物(2-メチルー2-ブテン等)の 存在下で行なわれる。

[0035]

この水酸基の脱保護反応は公知であり、例えば、(1)アルカリ加水分解による脱保護反応、(2)酸性条件下における脱保護反応、(3)加水素分解による脱保護反応、(4)シリル基の脱保護反応、(5)金属を用いた脱保護反応、(6)金属錯体を用いた脱保護反応等が挙げられる。これらの方法を具体的に説明すると、(1)アルカリ加水分解による脱保護反応は、例えば、前記したアルカリ加水分解と同様の方法等によって行なわれる。(2)酸条件下での脱保護反応は、例えば、酸条件下での加水分解と同様の方法等によって行なわれる。(3)加水素分解による脱保護反応は、例えば、溶媒(エーテル系(テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチルエーテル等)、アルコール系(メタノール、エタノール等)、ベンゼン系(ベンゼン、トルエン等)、ケトン系(アセトン、メチルエチルケトン等)、ニトリル系(アセトニトリル等)、アミド系(ジメ

チルホルムアミド等)、水、酢酸エチル、酢酸またはそれらの2以上の混合溶媒等)中、 触媒(パラジウム-炭素、パラジウム黒、水酸化パラジウム、酸化白金、ラネーニッケル 等)の存在下、常圧または加圧下の水素雰囲気下またはギ酸アンモニウム存在下、0~2 00℃の温度で行なわれる。(4)シリル基の脱保護反応は、例えば、水と混和しうる有 機溶媒 (テトラヒドロフラン、アセトニトリル等) 中、テトラブチルアンモニウムフルオ ライドを用いて、0~40℃の温度で行なわれる。(5)金属を用いた脱保護反応は、例 えば、酸性溶媒(酢酸、 p H4.2~7.2の緩衝液またはそれらの溶液とテトラヒドロフラン 等の有機溶媒との混合液)中、粉末亜鉛の存在下、必要であれば超音波をかけながら、0 ~40℃の温度で行なわれる。(6)金属錯体を用いる脱保護反応は、例えば、有機溶媒 (ジクロロメタン、ジメチルホルムアミド、テトラヒドロフラン、酢酸エチル、アセトニ トリル、ジオキサン、エタノール等)、水またはそれらの混合溶媒中、トラップ試薬(水 素化トリプチルスズ、トリエチルシラン、ジメドン、モルホリン、ジエチルアミン、ピロ リジン等)、有機酸(酢酸、ギ酸、2-エチルヘキサン酸等)および/または有機酸塩(2-エチルヘキサン酸ナトリウム、2-エチルヘキサン酸カリウム等)の存在下、ホスフ ィン系試薬(トリフェニルホスフィン等)の存在下または非存在下、金属錯体(テトラキ ストリフェニルホスフィンパラジウム (0)、二塩化ピス (トリフェニルホスフィン)パ ラジウム (II) 、酢酸パラジウム (II) 、塩化トリス(トリフェニルホスフィン)ロジウ ム (I) 等)を用いて、0~40℃の温度で行なわれる。また、上記以外にも、例えば、 T. W. Greene, Protective Groups in Organic Synthesis, Wiley, New York, 1999に記載された方法によっ て、脱保護反応を行なうことができる。当業者には容易に理解できることではあるが、こ れらの脱保護反応を使い分けることにより、目的とする本発明化合物が容易に製造するこ とができる。

[0036]

-般式 (I) で示される化合物のうち、 R^1 がオキソ基を表わす化合物、すなわち一般式 (I-A)

【0037】 【化9】

HO
$$CH_3$$
 CH_3 $(I-A)$

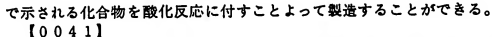
[0038]

(式中、 R^{1-A} はオキソ基を表わし、他の記号は前記と同じ意味を表わす。) で示される化合物は、前記方法で製造された R^1 が水酸基を表わす化合物、すなわち一般 式(I-B)

【0039】 【化10】

HO $(I-B)_n$ (I-B)

【0040】 (式中、R^{1-B}は水酸基を表わし、他の記号は前記と同じ意味を表わす。)



アルコールをケトンへ酸化する反応は公知であり、例えば、(1)スワン酸化(Swe rn oxidation)を用いる方法、(2)デスーマーチン試薬(Dess-Ma rtin Reagent)を用いる方法、(3)テンポ(TEMPO)試薬を用いる方 法等が挙げられる。これらの方法を具体的に説明すると、(1)スワン酸化を用いる方法 は、例えば、有機溶媒(クロロホルム、ジクロロメタン等)中、オキザリルクロライドと ジメチルスルホキシドを−78℃で反応させ、得られた溶液にアルコール化合物を反応さ せ、さらに三級アミン(トリエチルアミン、N, Nージイソプロピルエチルアミン、Nー メチルモルホリン、N-エチルピペリジン、ジアザビシクロ [5.4.0] ウンデセー7 -エン等)と-78~20℃で反応させることにより行なわれる。(2)デスーマーチン 試薬を用いる方法は、例えば、有機溶媒(クロロホルム、ジクロロメタン、1, 2ージク ロロエタン、テトラヒドロフラン、アセトニトリル、tープチルアルコール等)中、デス -マーチン試薬 (1, 1, 1-トリアセトキシー1, 1-ジヒドロー1, 2-ベンゾヨー ドキソールー3- (1H) ーオン) の存在下、塩基 (ピリジン等) の存在下または非存在 下、0~40℃で反応させることにより行なわれる。(3)TEMPO試薬を用いる方法 は、例えば、有機溶媒(クロロホルム、ジクロロメタン、テトラヒドロフラン、トルエン 、アセトニトリル、酢酸エチル、水等)中またはそれらの混合溶媒中、テンポ試薬 (2, 2, 6, 6-テトラメチル-1-ピペリジニルオキシ, フリーラジカル) および再酸化剤 (過酸化水素水、次亜塩素酸ナトリウム、3-クロロ過安息香酸、ヨードベンゼンジアセ テート、ポタシウムパーオキシモノスルフェート(オキソン;商品名)等)を用いて、四 級アンモニウム塩(テトラブチルアンモニウムクロライド、テトラブチルアンモニウムブ ロミド等)の存在下または非存在下、無機塩(臭化ナトリウム、臭化カリウム等)の存在 下または非存在下、無機塩基(炭酸水素ナトリウム、酢酸ナトリウム等)の存在下または 非存在下、20~60℃で反応させることにより行なわれる。その他の酸化反応としては 、上記した以外にも容易にかつ選択的にアルコールをケトンへ酸化できるものであれば特 に限定されない。例えば、ジョーンズ酸化、PCCによる酸化、三酸化イオウ・ピリジン 錯体を用いる酸化または「Comprehensive Organic Transf ormations] (Richard C. Larock, VCH Publish ers, Inc., (1989)) に記載されたものが用いられる。

[0042]

一般式 (I) で示される化合物のうち、末端の同一炭素原子に R^1 が 2 個置換し、かつその置換基がオキソ基と水酸基を表わす化合物(末端の炭素原子がカルボキシル基を表わす化合物)、すなわち一般式 (I-C)

[0043] 【化11]

HO
$$CH_3$$
 $(I-C)$

[0044]

(式中、 R^{1-C} は末端の炭素原子がカルボキシル基を表わし、他の記号は前記と同じ意味を表わす。)

で示される化合物は、一般式 (I-B) で示される化合物を酸化反応に付すことよって製造することができる。

[0045]

アルコールをカルボン酸へ酸化する反応は公知であり、例えば、 (1) クロム酸を用い 出証特 2004-3068928 る方法、(2) 過マンガン酸を用いる方法、(3) テンポ (TEMPO) 試薬を用いる方法等が挙げられる。クロム酸を用いる方法または過マンガン酸を用いる方法は、「Comprehensive Organic Transformations」 (Richard C. Larock, VCH Publishers, Inc., (1989)) に記載された方法によって行われる。テンポ (TEMPO) 試薬を用いる方法は、前記の方法によって行なわれる。

[0046]

一般式 (II) で示される化合物は、公知の方法、例えば、以下の反応工程式1に示す方法、これらに準ずる方法または実施例に示す方法によって製造することができる。

[0047] 【化12】

反応工程式1

[0048]

上記反応工程式1中、 R^{1-1} は、 $1\sim3$ 個の保護されていてもよい水酸基によって任意の位置に置換してもよいプロピルまたはプロペニル基を表わし、

Xは、水酸基またはハロゲン原子(例えば、塩素、臭素、ヨウ素原子等)を表わし、 R^{1-2} は、 $1\sim3$ 個の保護されていてもよい水酸基によって任意の位置に置換してもよいヘキシルまたはヘキシニル基を表わし、

Yは、脱離基(例えば、ハロゲン原子(例えば、塩素、臭素、ヨウ素原子等)、pートルエンスルホニルオキシ基、トリフルオロメタンスルホニルオキシ基、メタンスルホニルオキシ基等)を表わす。

[0049]

出発原料として用いられる一般式(III-1)、(III-2)、(IV)、(VI-1)、 (VI-2)で示される化合物は、公知化合物であるか、または公知の方法、または実施例記載の方法に準じて製造することができる。



[0050]

本明細書中の各反応において、加熱を伴なう反応は、当業者にとって明らかなように、 水浴、油浴、砂浴またはマイクロウェーブを用いて行なうことができる。

[0051]

本明細審中の各反応において、適宜、高分子ポリマー(例えば、ポリスチレン、ポリアクリルアミド、ポリプロピレン、ポリエチレングリコール等)に担持させた固相担持試薬を用いてもよい。

[0052]

本明細書中の各反応において、反応生成物は通常の精製手段、例えば、常圧下または減圧下における蒸留、シリカゲルまたはケイ酸マグネシウムを用いた高速液体クロマトグラフィー、薄層クロマトグラフィー、イオン交換樹脂、スカベンジャー樹脂あるいはカラムクロマトグラフィーまたは洗浄、再結晶などの方法により精製することができる。精製は各反応ごとに行なってもよいし、いくつかの反応終了後に行なってもよい。

[医薬品への適用]

一般式 (I) で表される化合物およびその塩は、アストロサイト機能改善作用を有しており、神経変性疾患治療剤として有用である。具体的には、例えば、パーキンソン病若しくはパーキンソン症候群、アルツハイマー病、ダウン症、筋萎縮性側索硬化症、家族性筋萎縮性側索硬化症、進行性核上麻痺、ハンチントン病、脊髄小脳失調症、歯状核赤核淡蒼球ルイ体萎縮症、オリーブ橋小脳萎縮症、皮質基底核変性症、家族性痴呆症、Pick病、脳卒中または脳血管障害(例えば、脳出血若しくはくも膜下出血後、または脳血栓若しくは塞栓発症後の脳梗塞および脳梗塞後の神経機能障害)、脳脊髄外傷後の神経機能障害、脱髄疾患(例えば、多発性硬化症、ギラン・バレー症候群、急性散在性脳脊髄炎、急性小脳炎、横断性脊髄炎)、脳腫瘍(例えば、星状膠細胞腫)、感染症に伴う脳脊髄疾患(例えば、髄膜炎、脳膿瘍、クロッツフェルドーヤコブ病、エイズ痴呆)の治療および/または予防が挙げられる。

[0053]

本発明に含まれる一般式(I)で表される化合物およびその塩を上記の目的で用いるには、通常、全身的または局所的に、経口または非経口で投与される。

[0054]

投与量は、本発明に用いる化合物により異なると同時に、年齢、体重、症状、治療効果、投与方法、処理時間等により異なるが、経口投与の場合は、通常、成人一人あたり、1回につき、1μgから100mgの範囲で、1日1回から数回投与される。非経口投与の場合は、成人一人あたり、1回につき、0.1ngから100mgの範囲で、1日1回から数回投与され、その非経口投与形態は、好ましくは、静脈内投与であり、1日1時間から24時間の範囲で静脈内に持続投与される。

[0055]

もちろん前記したように、投与量は種々の条件により変動するので、上記投与量より少ない量で十分な場合もあるし、また範囲を越えて投与の必要な場合もある。

[0056]

本発明化合物と他の薬剤の併用剤を投与する際には、例えば、経口投与のための内服用 固形剤、内服用液剤および非経口投与のための注射剤、外用剤、坐剤、吸入剤または経鼻 剤として用いられる。

[0057]

経口投与のための内服用固形剤には、錠剤、丸剤、カプセル剤、散剤、顆粒剤などが含まれる。カプセル剤には、ハードカプセルおよびソフトカプセルが含まれる。また錠剤には舌下錠、口腔内貼付錠、口腔内速崩壊錠などが含まれる。

[0058]

このような内服用固形剤においては、一つまたはそれ以上の活性物質はそのままか、または賦形剤 (ラクトース、マンニトール、グルコース、微結晶セルロース、デンプン等)、結合剤 (ヒドロキシプロピルセルロース、ポリビニルピロリドン、メタケイ酸アルミン

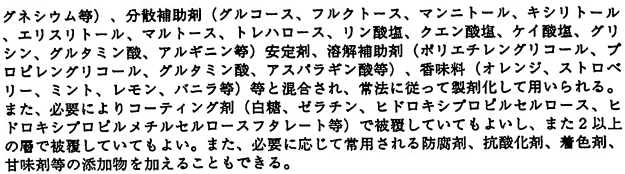
酸マグネシウム等)、崩壊剤(繊維素グリコール酸カルシウム等)、滑沢剤(ステアリン酸マグネシウム等)、安定剤、溶解補助剤(グルタミン酸、アスパラギン酸等)等と混合され、常法に従って製剤化して用いられる。また、必要によりコーティング剤(白糖、ゼラチン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート等)で被覆していてもよいし、また2以上の層で被覆していてもよい。さらにゼラチンのような吸収されうる物質のカプセルも包含される。

[0059]

舌下錠は公知の方法に準じて製造、調製される。例えば、ひとつまたはそれ以上の活性 物質に賦形剤(ラクトース、マンニトール、グルコース、微結晶セルロース、コロイダル シリカ、デンプン等)、結合剤(ヒドロキシプロピルセルロース、ポリピニルピロリドン 、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム等)、崩壊剤(デンプン、L-ヒドロキシプロピルセ ルロース、カルボキシメチルセルロース、クロスカルメロースナトリウム、繊維素グリコ ール酸カルシウム等)、滑沢剤(ステアリン酸マグネシウム等)、膨潤剤(ヒドロキシブ ロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、カーボポール、カルボキシメ チルセルロース、ポリピニルアルコール、キサンタンガム、グアーガム等)、膨潤補助剤 (グルコース、フルクトース、マンニトール、キシリトール、エリスリトール、マルトー ス、トレハロース、リン酸塩、クエン酸塩、ケイ酸塩、グリシン、グルタミン酸、アルギ ニン等)安定剤、溶解補助剤(ポリエチレングリコール、プロピレングリコール、グルタ ミン酸、アスパラギン酸等)、香味料(オレンジ、ストロベリー、ミント、レモン、バニ ラ等) 等と混合され、常法に従って製剤化して用いられる。また、必要によりコーティン グ剤(白糖、ゼラチン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセル ロースフタレート等)で被覆していてもよいし、また2以上の層で被覆していてもよい。 また、必要に応じて常用される防腐剤、抗酸化剤、着色剤、甘味剤等の添加物を加えるこ ともできる。口腔内貼付錠は公知の方法に準じて製造、調製される。例えば、ひとつまた はそれ以上の活性物質に賦形剤(ラクトース、マンニトール、グルコース、微結晶セルロ ース、コロイダルシリカ、デンプン等)、結合剤(ヒドロキシプロピルセルロース、ポリ ビニルピロリドン、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム等)、崩壊剤(デンプン、L-ヒド ロキシプロピルセルロース、カルボキシメチルセルロース、クロスカルメロースナトリウ ム、繊維素グリコール酸カルシウム等)、滑沢剤(ステアリン酸マグネシウム等)、付着 剤(ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、カーボポー ル、カルボキシメチルセルロース、ポリビニルアルコール、キサンタンガム、グアーガム 等)、付着補助剤(グルコース、フルクトース、マンニトール、キシリトール、エリスリ トール、マルトース、トレハロース、リン酸塩、クエン酸塩、ケイ酸塩、グリシン、グル タミン酸、アルギニン等)安定剤、溶解補助剤(ポリエチレングリコール、プロピレング リコール、グルタミン酸、アスパラギン酸等)、香味料(オレンジ、ストロベリー、ミン ト、レモン、バニラ等)等と混合され、常法に従って製剤化して用いられる。また、必要 によりコーティング剤(白糖、ゼラチン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプ ロピルメチルセルロースフタレート等)で被覆していてもよいし、また2以上の層で被覆 していてもよい。また、必要に応じて常用される防腐剤、抗酸化剤、着色剤、甘味剤等の 添加物を加えることもできる。

[0060]

口腔内速崩壊錠は公知の方法に準じて製造、調製される。例えば、ひとつまたはそれ以上の活性物質をそのまま、あるいは原末もしくは造粒原末粒子に適当なコーティング剤(エチルセルロース、ヒドキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、アクリル酸メタクリル酸コポリマー等)、可塑剤(ポリエチレングリコール、クエン酸トリエチル等)を用いて被覆を施した活性物質に賦形剤(ラクトース、マンニトール、グルコース、微結晶セルロース、コロイダルシリカ、デンプン等)、結合剤(ヒドロキシプロピルセルロース、ポリビニルピロリドン、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム等)、崩壊剤(デンプン、L-ヒドロキシプロピルセルロース、カルボキシメチルセルロース、クロスカルメロースナトリウム、繊維素グリコール酸カルシウム等)、滑沢剤(ステアリン酸マ



[0061]

経口投与のための内服用液剤は、薬剤的に許容される水剤、懸濁剤・乳剤、シロップ剤、エリキシル剤等を含む。このような液剤においては、ひとつまたはそれ以上の活性物質が、一般的に用いられる希釈剤(精製水、エタノールまたはそれらの混液等)に溶解、懸濁または乳化される。さらにこの液剤は、湿潤剤、懸濁化剤、乳化剤、甘味剤、風味剤、芳香剤、保存剤、緩衝剤等を含有していてもよい。

[0062]

非経口投与のための外用剤の剤形には、例えば、軟膏剤、ゲル剤、クリーム剤、湿布剤、貼付剤、リニメント剤、噴霧剤、吸入剤、スプレー剤、点眼剤、および点鼻剤等が含まれる。これらはひとつまたはそれ以上の活性物質を含み、公知の方法または通常使用されている処方により製造、調製される。

[0063]

軟膏剤は公知または通常使用されている処方により製造される。例えば、ひとつまたは それ以上の活性物質を基剤に研和、または溶融させて製造、調製される。軟膏基剤は公知 あるいは通常使用されているものから選ばれる。例えば、

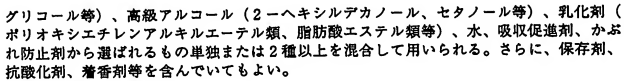
高級脂肪酸または高級脂肪酸エステル(アジピン酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、ステアリン酸、オレイン酸、アジピン酸エステル、ミリスチン酸エステル、パルミチン酸エステル、パルミチン酸エステル、ステアリン酸エステル、オレイン酸エステル等)、ロウ類(ミツロウ、鯨ロウ、セレシン等)、界面活性剤(ポリオキシエチレンアルキルエーテルリン酸エステル等)、高級アルコール(セタノール、ステアリルアルコール、セトステアリルアルコール等)、シリコン油(ジメチルポリシロキサン等)、炭化水素類(親水ワセリン、白色ワセリン、精製ラノリン、流動パラフィン等)、グリコール類(エチレングリコール、ジエチレングリコール、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール、マクロゴール等)、植物油(ヒマシ油、オリーブ油、ごま油、テレピン油等)、動物油(ミンク油、卵黄油、スクワラン、スクワレン等)、水、吸収促進剤、かぶれ防止剤から選ばれるもの単独または2種以上を混合して用いられる。さらに、保湿剤、保存剤、安定化剤、抗酸化剤、着香剤等を含んでいてもよい。

[0064]

ゲル剤は公知または通常使用されている処方により製造される。例えば、ひとつまたはそれ以上の活性物質を基剤に溶融させて製造、調製される。ゲル基剤は公知あるいは通常使用されているものから選ばれる。例えば、低級アルコール(エタノール、イソプロピルアルコール等)、ゲル化剤(カルボキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、エチルセルロース等)、中和剤(トリエタノールアミン、ジイソプロパノールアミン等)、界面活性剤(モノステアリン酸ポリエチレングリコール等)、ガム類、水、吸収促進剤、かぶれ防止剤から選ばれるもの単独または2種以上を混合して用いられる。さらに、保存剤、抗酸化剤、着香剤等を含んでいてもよい。

[0065]

クリーム剤は公知または通常使用されている処方により製造される。例えば、ひとつまたはそれ以上の活性物質を基剤に溶融または乳化させて製造、調製される。クリーム基剤は公知あるいは通常使用されているものから選ばれる。例えば、高級脂肪酸エステル、低級アルコール、炭化水素類、多価アルコール(プロピレングリコール、1,3ープチレン



[0066]

湿布剤は公知または通常使用されている処方により製造される。例えば、ひとつまたはそれ以上の活性物質を基剤に溶融させ、練合物とし支持体上に展延途布して製造される。湿布基剤は公知あるいは通常使用されているものから選ばれる。例えば、増粘剤(ポリアクリル酸、ポリピニルピロリドン、アラピアゴム、デンプン、ゼラチン、メチルセルロース等)、湿潤剤(尿素、グリセリン、プロピレングリコール等)、充填剤(カオリン、酸化亜鉛、タルク、カルシウム、マグネシウム等)、水、溶解補助剤、粘着付与剤、かぶれ防止剤から選ばれるもの単独または2種以上を混合して用いられる。さらに、保存剤、抗酸化剤、着香剤等を含んでいてもよい。

[0067]

貼付剤は公知または通常使用されている処方により製造される。例えば、ひとつまたはそれ以上の活性物質を基剤に溶融させ、支持体上に展延塗布して製造される。貼付剤用基剤は公知あるいは通常使用されているものから選ばれる。例えば、高分子基剤、油脂、高級脂肪酸、粘着付与剤、かぶれ防止剤から選ばれるもの単独または2種以上を混合して用いられる。さらに、保存剤、抗酸化剤、着香剤等を含んでいてもよい。

[0068]

リニメント剤は公知または通常使用されている処方により製造される。例えば、ひとつまたはそれ以上の活性物を水、アルコール(エタノール、ポリエチレングリコール等)、高級脂肪酸、グリセリン、セッケン、乳化剤、懸濁化剤等から選ばれるもの単独または2種以上に溶解、懸濁または乳化させて製造、調製される。さらに、保存剤、抗酸化剤、着香剤等を含んでいてもよい。

[0069]

噴霧剤、吸入剤、およびスプレー剤は、一般的に用いられる希釈剤以外に亜硫酸水素ナトリウムのような安定剤と等張性を与えるような緩衝剤、例えば塩化ナトリウム、クエン酸ナトリウムあるいはクエン酸のような等張剤を含有していてもよい。スプレー剤の製造方法は、例えば米国特許第2868691号明細書および同第3095355号明細書に詳しく記載されている。また、エアゾル剤としても構わない。

[0070]

非経口投与のための注射剤としては、溶液、懸濁液、乳濁液および用時溶剤に溶解または懸濁して用いる固形の注射剤を包含する。注射剤は、ひとつまたはそれ以上の活性物質を溶剤に溶解、懸濁または乳化させて用いられる。溶剤として、例えば注射用蒸留水、生理食塩水、植物油、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール、エタノールのようなアルコール類等およびそれらの組み合わせが用いられる。さらにこの注射剤は、安定剤、溶解補助剤(グルタミン酸、アスパラギン酸、ポリソルベート80(登録商標)等)、懸濁化剤、乳化剤、無痛化剤、緩衝剤、保存剤等を含んでいてもよい。これらは最終工程において滅菌するか無菌操作法によって製造、調製される。また無菌の固形剤、例えば凍結乾燥品を製造し、その使用前に無菌化または無菌の注射用蒸留水または他の溶剤に溶解して使用することもできる。

[0071]

非経口投与のための吸入剤としては、エアロゾル剤、吸入用粉末剤又は吸入用液剤が含まれ、当該吸入用液剤は用時に水又は他の適当な媒体に溶解又は懸濁させて使用する形態であってもよい。

[0072]

これらの吸入剤は公知の方法に準じて製造される。

[0073]

例えば、吸入用液剤の場合には、防腐剤(塩化ベンザルコニウム、パラベン等)、着色



剤、級衝化剤 (リン酸ナトリウム、酢酸ナトリウム等)、等張化剤(塩化ナトリウム、濃 グリセリン等)、増粘剤 (カリボキシピニルポリマー等)、吸収促進剤などを必要に応じ て適宜選択して調製される。

[0074]

吸入用粉末剤の場合には、滑沢剤(ステアリン酸およびその塩等)、結合剤(デンプン、デキストリン等)、賦形剤(乳糖、セルロース等)、着色剤、防腐剤(塩化ベンザルコニウム、パラベン等)、吸収促進剤などを必要に応じて適宜選択して調製される。

[0075]

吸入用液剤を投与する際には通常噴霧器(アトマイザー、ネブライザー)が使用され、 吸入用粉末剤を投与する際には通常粉末薬剤用吸入投与器が使用される。

[0076]

非経口投与のためその他の組成物としては、ひとつまたはそれ以上の活性物質を含み、 常法により処方される直腸内投与のための坐剤および膣内投与のためのペッサリー等が含 まれる。

[0077]

本発明化合物は、神経変性疾患の予防および/または治療効果の補完および/または増強のため、動態・吸収改善、投与量の低減のため、および/または、副作用の軽減のために他の薬剤と組み合わせて、併用剤として投与してもよい。

[0078]

本発明化合物と他の薬剤の併用剤は、1つの製剤中に両成分を配合した配合剤の形態で 投与してもよく、また別々の製剤にして投与する形態をとってもよい。この別々の製剤に して投与する場合には、同時投与および時間差による投与が含まれる。また、時間差によ る投与は、本発明の薬剤を先に投与し、他の薬剤を後に投与してもよいし、他の薬剤を先 に投与し、本発明の薬剤を後に投与してもかまわず、それぞれの投与方法は同じでも異な っていてもよい。

[0079]

本発明化合物と他の薬物の使用量は特に限定されず、安全に使用される量ならいかなる量でもよい。また、本発明の薬剤の治療効果を補完および/または増強する他の薬物には、既知および/または新規化合物も含まれる。ここでいう他の薬物は、一般的に使用されるいかなる剤形であってもよい。例えば、固形剤(例えば、錠剤、錠剤、丸剤、カプセル剤、散剤、顆粒剤等)、液剤(水剤、懸濁剤・乳剤、シロップ剤、エリキシル剤等)等が挙げられる。

[0080]

具体的には、本発明化合物は、血栓溶解剤と同時に投与することにより、血栓溶解剤の血栓溶解作用を抑制することなく、相乗的に患者の生存率あるいは神経症状を改善し、脳梗塞の治療に用いることができる。血栓溶解剤としては、例えば、組織性プラスミノーゲン活性化因子(tーPA)、ウロビリノーゲン等が挙げられ、より好ましいくは、組織性プラスミノーゲン活性化因子またはワーファリンである。脳梗塞には、脳出血、くも膜下出血、白質異常症が含まれる。

[0081]

さらに、本発明化合物は、血栓溶解剤と同時に投与することによる、あるいは血栓溶解剤の投与後に投与することによる神経変性疾患治療方法、脳虚血疾患治療方法さらには脳梗塞治療方法に使用することができる。また、本発明化合物と上記血栓溶解剤をともに製剤化することもできる。

[毒性]

本発明化合物の毒性は非常に低いものであり、医薬として使用するために十分安全であると判断できる。

【発明の効果】

[0082]

本発明化合物は、アストロサイト機能改善作用を有しており、神経変性疾患治療剤とし

て有用である。具体的には、例えば、パーキンソン病若しくはパーキンソン症候群、アルツハイマー病、ダウン症、筋萎縮性側索硬化症、家族性筋萎縮性側索硬化症、進行性核上麻痺、ハンチントン病、脊髄小脳失調症、歯状核赤核淡蒼球ルイ体萎縮症、オリープ橋小脳萎縮症、皮質基底核変性症、家族性痴呆症、Pick病、脳卒中または脳血管障害(例えば、脳出血若しくはくも膜下出血後、または脳血栓若しくは塞栓発症後の脳梗塞および脳梗塞後の神経機能障害)、脳脊髄外傷後の神経機能障害、脱髄疾患(例えば、多発性硬化症、ギラン・バレー症候群、急性散在性脳脊髄炎、急性小脳炎、横断性脊髄炎)、脳腫瘍(例えば、星状膠細胞腫)、感染症に伴う脳脊髄疾患(例えば、髄膜炎、脳腺瘍、クロッツフェルドーヤコブ病、エイズ痴呆)の治療および/または予防が挙げられる。さらに、薬理学的に懸念される副作用が軽減されると期待できる。

【発明を実施するための最良の形態】

[0083]

以下、実施例によって本発明を詳述するが、本発明はこれに限定されるものではない。

[0084]

クロマトグラフィーによる分離の箇所およびTLCに示されているカッコ内の溶媒は、 使用した溶出溶媒または展開溶媒を示し、割合は体積比を表わす。

[0085]

NMRの箇所に示されているカッコ内は測定に使用した溶媒を示し、特に断わらなければ、重クロロホルム (CDCl3) を使用した。

[0086]

本発明化合物の命名について以下に示す。本明細書に用いた命名は、IUPACの規則に準じた方法または一般的にIUPACの規則の命名を発生させるコンピュータ化されたシステム、ACD/NameTM(バージョン 6.00、Advanced Chemistry Developme nt Inc社製)に基いて行った。

参考例1

【0087】 【化13】

[0088]

窒素雰囲気下、吉草酸(38g)、テトラヒドロフラン(383m1)(以下、THFと略記する)、トリエチルアミン(88m1)を加えて、溶解させた。混合物に、塩化ピバロイル(45mL)を $-15\sim-10$ ℃で滴下した。反応混合物を-10℃にて1時間撹拌した後、無水塩化リチウム(12g)を加えた。混合物に(S)-4-イソプロピル-2-オキサゾリジノン(<math>32.3g)をTHF(118m1)に溶解した溶液を加え、反応混合物を25℃で15時間撹拌した。反応液に飽和炭酸ナトリウム水溶液、水を加えて、18時間撹拌した。反応液に水、n-ヘプタン/酢酸エチル=2/1(300m1)、2N水酸化ナトリウム水溶液(100m1)を加えて抽出した。水層にn-ヘプタン/酢酸エチル=2/1を加えて抽出した。有機層を合わせて、水、3N塩酸、水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄を行った。得られた有機層に無水硫酸マグネシウムを加えて乾燥後、ろ過して、濃縮し、以下の物性値を有する標題化合物(51.5g)を得た。

TLC:Rf 0.55 (n-ヘキサン:酢酸エチル=5:1);

NMR: δ 4.50-4.40 (m, 1H), 4.30-4.10 (m, 2H), 3.10-2.80 (m, 2H), 2.50-2.30 (m, 1H), 1.75-1.60 (m, 2H), 1.50-1.45 (m, 2H), 1.00-0.85 (m, 9H).

参考例 2

ーオキサゾリジノン

[0089] 【化14】

[0090]

窒素雰囲気下、参考例1で製造した化合物 (21.5g)のTHF (200ml)溶液 に、1, 3-ジメチル-3, 4, 5, 6-テトラヒドロ-2 (1H) -ピリミヂノン (3 6.5mL)、6-ヨード-1-ヘキセン(31.5g)を加えた。この溶液に、-60 ℃にて、リチウムジイソプロピルアミン (2 m o 1 / L (ヘプタン/THF/エチルベン ゼン55mLに溶解))を滴下した。−15℃にて17時間撹拌した。反応液を飽和塩化 アンモニウム水溶液にあけ、水、n-ヘプタン/酢酸エチル=2/1を加えて抽出した。 水層にn-ヘプタン/酢酸エチル=2/1を加えて抽出した。すべての有機層を飽和食塩 水で洗浄し、濃縮した。得られた残渣をシリガゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキ サン/酢酸エチル= $125/10 \rightarrow 10/1$) によって精製し、以下の物性値を有する標 顕化合物(20g)を得た。

NMR: δ 5.95-5.80 (m, 1H), 5.05-4.90 (m, 2H), 4.50-4.40 (m, 1H), 4.30-4.15 (m, 2H), 3.90-3.80 (m, 1H), 2.50-2.30 (m, 1H), 2.10-2.00 (m, 2H), 1.80-1.60 (m, 2 H). 1.60-1.20 (m. 8H). 1.00-0.80 (m, 9H).

参考例3

ルー2ーオキサゾリジノン

[0091] 【化15】

[0092]

参考例 2 で製造した化合物 (3 9. 6 g)、塩化パラジウム(2. 4 g)、酢酸銅(I I) 一水和物 (5.2g)、N, Nージメチルアセトアミド (200ml) および水 (2 6 m l) を混合した。混合物を酸素ガス雰囲気下、25℃で、24時間攪拌した。反応混 合物に、水、n-ヘプタン/酢酸エチル=2/1を加えて30分撹拌した。析出した固体 をろ過し、 n-ヘプタン/酢酸エチル=2/1で洗浄した。濾液を有機層と水層とに分離 し、水層にn-ヘプタン/酢酸エチル=2/1を加えて抽出した。すべての有機層を、飽 和食塩水で洗浄した。得られた有機層に無水硫酸マグネシウムを加えて乾燥し、ろ過し、 濃縮した。得られた残渣をシリガゲルカラムクロマトグラフィー (n-ヘキサン/酢酸エ チル $=6/1 \rightarrow 5/1$)によって精製し、以下の物性値を有する標題化合物(31g)を得た。

TLC:Rf 0.42 (n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1);

NMR: δ 4.50-4.45 (m, 1H), 4.30-4.20 (m, 2H), 3.90-3.80 (m, 1H), 2.50-2.30 (m, 3H), 2.12 (s, 3H), 1.80-1.20 (m, 10H), 1.00-0.80 (m, 9H).

参考例 4

(4S) - N - [(2R) - 8 - ヒドロキシ - 2 - プロピルオクタノイル] - 4 - イソプロピル - 2 - オキサゾリジノン

【0093】 【化16】

窒素雰囲気下、参考例 2 で製造した化合物(2.95g)のTHF(10mL)溶液に $3 \text{ $\mathbb{C}}$ で、 $9-\vec{x}$ ラビシクロ[3.3.1] ノナン(0.5 mol/L、THF溶液、30 mL)を滴下した。反応混合物を $25 \text{ $\mathbb{C}}$ にて 2 時間攪拌した。反応混合物に $3 \text{ $\mathbb{C}}$ にて、炭酸水素ナトリウム(4.2g)を水に溶解した溶液を加え、過酸化水素水(30 wt%、5.7 mL)を滴下した。混合物を、 $25 \text{ $\mathbb{C}}$ にて $17 \text{ $\mathbb{C}}$ 時間撹拌した。反応液に水、酢酸エチルを加えて、抽出した。水層に酢酸エチルを加えて抽出した。すべての有機層を飽和亜硫酸ナトリウム水溶液、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムを加えて乾燥し、ろ過し、濃縮した。得られた残渣をシリガゲルカラムクロマトグラフィー(n-Net + ング酢酸エチル= 2/1)によって精製し、以下の物性値を有する標題化合物(2.75g)を得た。

TLC:Rf 0.20 (n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1);

NMR: δ 4.50-4.45 (m, 1H), 4.30-4.20 (m, 2H), 3.90-3.80 (m, 1H), 3.70-3.60 (m, 2H), 2.45-2.35 (m, 1H), 1.80-1.20 (m, 14H), 0.95-0.85 (m, 9H).

参考例 5

【0095】 【化17】

[0096]

TLC:Rf 0.40 (n-ヘキサン:酢酸エチル=4:1);

NMR: δ 4.49-4.45 (m, 1H), 4.26 (t, J = 8.8 Hz, 1H), 4.19 (dd, J = 10.4., 3.2 Hz, 1H), 3.87-3.81 (m, 1H), 3.79-3.74 (m, 1H), 2.45-2.32 (m, 1H), 1.74-1.63 (m, 2H), 1.52-1.24 (m, 11H), 1.17 (d, J = 6.0 Hz, 3H), 0.93-0.87 (m, 9H).

参考例 6

 $(4\ R)$ $-N-[(2\ R, 7\ R)$ -7-ホルミルオキシー2-プロピルオクタノイル] -4-イソプロピルー2-オキサゾリジノン

【0097】 【化18】

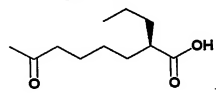
【0098】 アルゴン雰囲気下、参考例5で製造した化合物(40.0g)のTHF(500mL) 溶液に、トリフェニルホスフィン(40.2g)、ギ酸(9.0g)を加え、最後に、ジイソプロピルアゾジカルボキシレート(77.4g)を滴下し、室温で1時間撹拌した。 反応混合液を濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=1/1、フラッシュクロマトグラフィー用シリカゲル)で精製して、以下の物性値を有する標題化合物(29.4g)を得た。

TLC:Rf 0.80 (n-ヘキサン:酢酸エチル=4:1);

NMR: δ 8.03 (s, 1H), 5.05-4.96 (m, 1H), 4.47 (dt, J = 8.8, 2.8 Hz, 1H), 4.27 (t, J = 8.8 Hz, 1H), 4.19 (dd, J = 9.2., 3.2 Hz, 1H), 3.87-3.80 (m, 1H), 2.40-2.32 (m, 1H), 1.74-1.26 (m, 12H), 1.24 (d, J = 3.2 Hz, 3H), 0.93-0.87 (m, 9H)。 実施例 1 (1)

(2R) - 7 - オキソー 2 - プロピルオクタン酸

[0099]



[0100]

参考例3で製造した化合物(31g)のTHF(310ml)、水(31ml)溶液に、6℃で、過酸化水素水(30wt%、45.3mL)を加えた。内温5℃にて2mol/L水酸化リチウム水溶液(100mL)を滴下した。反応混合物を24℃で3時間攪拌した。混合物に6℃で、2mol/L亜硫酸ナトリウム水溶液(300mL)を滴下した。混合物を26℃にて1時間撹拌した。反応液に塩化メチレンを加えて抽出した。水層に氷冷下で6N塩酸を加えて、pH2とし、酢酸エチルで抽出した。抽出物を水、飽和食塩水で順次洗浄し、濃縮した。得られた残渣をシリガゲルカラムクロマトグラフィー(nーヘキサン/酢酸エチル=2/1)によって精製し、以下の物性値を有する本発明化合物(17.3g)を得た。

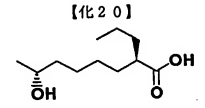
TLC:Rf 0.54(クロロホルム:メタノール:酢酸= 30:3:1);

NMR: δ 0.91 (t, J=7.05 Hz, 3H) 1.48 (m, 10H) 2.13 (s, 3H) 2.40 (m, 1H) 2.43 (t, J=7.14 Hz, 2H).

実施例1 (2)

(2 R、7 R) -7-ヒドロキシー2-プロピルオクタン酸

[0101]



[0102]

参考例6で製造した化合物(29.4g)を用いて実施例1(1)と同様の操作をし、 以下の物性値を有する本発明化合物(12.5g)を得た。

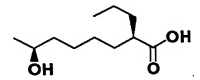
TLC: Rf 0. 29($x_{9}/-\nu$: $y_{0}/-\nu = 5:95$);

NMR: δ 3.79 (1H, m), 2.38 (1H, m), 1.76-1.23 (12H, m), 1.19 (3H, d, J=6.4Hz), 0.92 (3H, t, J=7Hz).

実施例1(3)

(2R、7S) -7-ヒドロキシ-2-プロピルオクタン酸

[0103] 【化21】



[0104]

参考例 5 で製造した化合物(40.0g)を用いて実施例 1 (1) と同様の操作をし、 以下の物性値を有する本発明化合物(13.5g)を得た。

TLC:Rf 0.25($n-\Lambda$ +サン:酢酸エチル= 1:1);

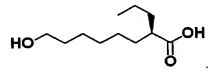
NMR: δ 0.92 (t, J=7.23 Hz, 3H) 1.18 (d, J=6.23 Hz, 3H) 1.40 (m, 10H) 1.63 (m, 2H) 2.37 (m, 1H) 3.80 (m, 1H).

実施例1 (4)

(2R) -8-ヒドロキシ-2-プロピルオクタン酸

[0105]

【化22】



[0106]

参考例で製造した化合物 4 (2 g) を用いて、実施例 1 (1) と同様の操作をし、以下の物性知を有する標題化合物 (7 5 0 m g) を得た。

TLC:Rf 0.45(クロロホルム:メタノール:酢酸=30:3:1);

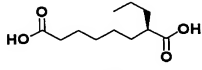
NMR: δ 0.91 (t, J=7.05 Hz, 3H) 1.50 (m, 14H) 2.37 (m, 1H) 3.64 (t, J=6.50 Hz, 2H).

<u> 実施例1 (5)</u>

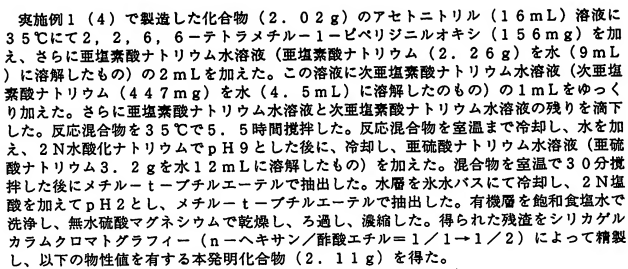
(2R) -2-プロピルスベリン酸

[0 1 0 7]

【化23】



[0108]



TLC:Rf 0.37($\rho \Box \Box \pi \nu \Delta : \forall \rho / - \nu = 10:1$);

NMR: δ 2.35 (t, J = 7 Hz, 2H), 2.45-2.30 (m, 1H), 1.75-1.25 (m, 12H), 0.90 (t, J = 7 Hz, 3H).

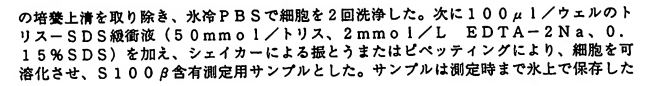
実施例2

生後1~2日の新生仔Wistarラット10匹を断頭後、頭部を消毒用エタノールに 浸して殺菌し、次に氷冷DMEM培地(Sigmaより購入)中でエタノールと血液を除 去した。その後、脳を取り出し、氷冷DMEM培地(Sigmaより購入)中に浸しなが ら、実体顕微鏡下で髄膜を完全に剥ぎ、大脳皮質を摘出した。大脳皮質を氷冷DMEM培 地 (Sigmaより購入) 中でフロスト付きスライドグラス (Matsunamiより購 入) のフロスト部ですりあわせ懸濁液とした。細胞懸濁液を直径70μmのフィルター (Falcon2350)にて濾過し、瀘液を100gで3分間の遠心分離を行い、沈渣を 10% ウシ胎児血清 (FCS) - DMEM培地にて懸濁した。10% FCS-DMEM 培地による細胞洗浄を3回繰り返した後、洗浄された細胞を10% FCS-DMEM培 地にて再懸濁し、75cm² フラスコ (Falcon3024) 7枚に播種 (1新生児あ たり1フラスコ (培地量は12ml) の割合) し、37℃、5% CO2、95% air の条件下で培養した(培養開始0日目)。培養開始2日後(培養開始2日目)、非接着性 の細胞を取り除く(細胞精製)ため、培地を吸引除去した後、フラスコを手で振とうした 。フラスコをDMEMで洗浄することにより、浮遊してきた細胞を除去した。顕微鏡観察 によって非接着性の細胞を完全に除去できたことが確認できるまで、この操作を3回繰り 返した。その後、新たに12m1/フラスコの10% FCS-DMEM培地を加え、3 7℃、5% CO2、95% airの条件下で培養した(培養開始12日目に培地交換し た)。

実施例3

培養開始19日目の初代培養アストロサイト(フラスコ3枚)を初代培養における細胞精製と同様の操作で細胞精製を行った。その後、接着した細胞がフラスコより剥離されるまで0.05% トリプシンー1 mmol/L EDTA液にて37℃で処理した。10% FCS-DMEM培地を加えて細胞懸濁液とし、遠心チューブに回収した。100gで3分間の遠心分離を行った後、沈渣を10% FCS-DMEM培地にて再懸濁した。細胞再懸濁液の一部を等容量のトリパンブルー溶液と混合し、位相差顕微鏡下で血球計算盤を用いて生細胞数を計測した。2 x 10 5 細胞/mlとなるように10% FCS-DMEM培地で希釈して48穴プレート6枚に播種(0.5 ml/ウェル)し、37℃、5% CO2、95% airの条件下で培養した。翌日、培養液を各被験物質含有培養液(0.5 ml/ウェル)に交換し、37℃、5% CO2、95% airの条件下で2週間培養した。培養液の交換は、培養開始から27日目に行なった。実施例4

培養開始から34日目に実施例3で調整した被験物質処理済み2次培養アストロサイト



[0109]

調製したサンプル中の $S100\beta$ 含量測定は、S100抗体を用いたELISA法によ り行った。96ウェルプレートに抗S100抗体(β サブユニット)(Sigmaより購 入、0. 1mol/L Na₂ CO₃ (pH9. 6) にて1/1000に希釈) 50μL /ウェルを添加し、4℃で一夜静置した。Ca-TPBS (1mmol/L CaCl2 、 0. 0 5 % Tween 2 0 含有 PBS)にて 4 回洗浄(CaーT PBS洗浄)後、プロ ッキング溶液200μ L/ウェルを添加し、室温で4時間静置した。CaーTPBS洗浄 後、サンプル (S 1 0 0 β 含量測定用サンプルを 2 % B S A – C a – T P B S 溶液で希釈 したもの) または $S100\beta$ スタンダード (プロッキング・ストック溶液を2%BSAー Ca-TPBS溶液で $0.01\sim300$ ng/mlとなるように希釈したもの) 50μ l **ノウェルを添加し、4℃で一夜静置した。Ca-TPBS洗浄後、抗S100抗体(DA** KOより購入、2%BSA-Ca-TPBS溶液で1/1000に希釈) 50μ1/ウェ ルを添加し、室温で2時間静置した。Ca-TPBS洗浄後、Horseradish peroxidase (HRP) conjugated 抗ウサギIgG (Bio-Ra dより購入、2%BSA-Ca-TPBS溶液で1/2000に希釈)50μL/ウェル を添加し、室温で2時間静置した。Ca-TPBS洗浄後、100μL/ウェルのPer oxidase基質キット(Bio-Radより購入、A液とB液を9:1で混合)で発 色させた。100μL/ウェルの2%シュウ酸水溶液を添加すること(終濃度1%)によ り反応停止し、4~1~2~n~mにおける吸光度を測定した。 $S~1~0~0~\beta$ スタンダードの検量線 より、サンプル中S100β量を算出した。データは、単位蛋白質量(mg)当たりのS 100β含量(ng)として表した。

[0110]

総蛋白質量の定量はBCAプロテインアッセイキット(PIERCEより購入)を用いて行った。96ウェルプレートに、 25μ Lの $S100\beta$ 含量測定用サンプル、総蛋白質量測定用スタンダードあるいはトリスーSDS緩衝液を移す。次に 200μ LのWR液(A液:B液=50:1に混合したもの)を加え、30秒間シェーカーにて振盪した。37 Cで30分間保温した。室温に戻した後、562 nmにおける吸光度を測定した。総蛋白質量測定用スタンダードにはキット付属のウシ血清アルブミンを用い、検量線より総蛋白質量を算出した。

[0111]

実施例5

以下の化合物を常法により混合し、打錠して一錠中に100mgの活性成分を含有する 錠剤100万錠を得た。

- ・ (2S) 7-オキソー2-プロピルオクタン酸ナトリウム塩(実施例1(1)の化合物を常法によりナトリウム塩に変換した) ・・・・・・・100kg
- ・繊維素グリコール酸カルシウム(崩壊剤)

・ステアリン酸マグネシウム (潤滑剤) ・微結晶セルロース								•						_	
<u> </u>														_	
以下の各成分を常法により混合した後、除塵フィルタ	_	で	ろ	過	し	•	5	m	1	ず	9	7	ン	ブ	ル
に充填し、オートクレープで加熱滅菌して、1アンプル	中	2	0	m	g	の	活	性	成	分	を	含	有	す	る
アンプル100万本を得た。															
・ (25) - 7-オキソー2-プロピルオクタン酸		•	•	•	•	٠	•	•	•	•		2	0	k	g
・マンニトール		•	•	•	•	•	•	•	•	•	2	0	0	k	g
・蒸留水		•	•	•	•	•	•	•	•	•			5	k	l
【産業上の利用可能性】															

[0112]

本発明は、2-プロピルオクタン酸誘導体を有効成分とする脳梗塞若しくは脳梗塞後の神経機能障害またはパーキンソン病若しくはパーキンソン症候群等の神経変性疾患治療および/または予防剤を提供することができる。



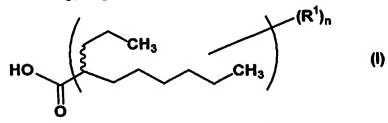
【會類名】要約審

【要約】

【課題】 アストロサイト機能改善作用を有する化合物を提供する。

【解決手段】一般式(I)

【化1】



(式中、R¹は保護されてもよい水酸基またはオキソ基を表わし、nは1から3の整数を表わす。ただし、複数のR¹は末端炭素原子以外の同一の炭素原子に対して結合しない。)で表される化合物若しくはその塩、またはそれら化合物を含有する脳梗塞若しくは脳梗塞後の神経機能障害またはパーキンソン病若しくはパーキンソン症候群等の神経変性疾患治療および/または予防剤に関する。一般式(I)で表わされる化合物は、アストロサイト機能改善作用を有し、脳梗塞若しくは脳梗塞後の神経機能障害またはパーキンソン病若しくはパーキンソン症候群等の神経変性疾患治療および/または予防剤として有用である

【選択図】 なし



認定・付加情報

特許出願の番号

特願2003-274988

受付番号

50301174837

書類名

特許願

担当官

第五担当上席

0094

作成日

平成15年 7月16日

<認定情報・付加情報>

【提出日】

平成15年 7月15日

特願2003-274988

出願人履歴情報

識別番号

[000185983]

1. 変更年月日

1990年 9月 2日

[変更理由]

新規登録

住 所

大阪府大阪市中央区道修町2丁目1番5号

氏 名 小野薬品工業株式会社